



BIJSLUITER

Oxytocine-S®

oplossing voor injectie 10 I.E.

155188 R2



1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V., Postbus 50, 5830 AB Boxmeer

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Oxytocine (als oxytocineacetaat) 10 I.E.

Hulpstof:

Chloorbutanol 5,0 mg

4. INDICATIES

Rund, schaap, geit:

- Uterusbloedingen.
- Afdrijven van de lochiën.
- Bevorderen van de involutio uteri.
- Dysgalactie post-partum.

Varken:

- Primaire of secundaire weeënzwakte.
- Atonie van de uterus.
- Uterusbloedingen.
- Bevorderen van de involutio uteri.
- Dysgalactie post-partum.

Paard:

- Uterusbloedingen.
- Retentio secundinarum.
- Afdrijven van de lochiën.
- Bevorderen van de involutio uteri.
- Dysgalactie post-partum.

Hond, kat:

- Primaire of secundaire weeënzwakte.
- Uterusbloedingen.
- Retentio secundinarum.
- Afdrijven van de lochiën.
- Bevorderen van de involutio uteri.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- Niet ontsloten cervix.
- Verkeerde positie van de uterus of vrucht.
- Obstructieve dystocia.
- Overgevoeligheid.

6. BIJWERKINGEN

Bij overdosering kunnen de volgende bijwerkingen optreden:

- Kortdurende vasodilatatie en bloeddrukdaling.
- Waterretentie.
- Hyperstimulatie van de uterus met verlengde en frequente uteruscontracties. Bij uteruskramp kan de zuurstofvoorziening van de vrucht in gevaar worden gebracht.
- Beïnvloeding van de foetale circulatie.

Indien er ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund, schaap, geit, varken, paard, hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Rund: 40-50 I.E. oxytocine (overeenkomend met 4-5 ml product) per dier.

Schaap, geit: 10-30 I.E. oxytocine (overeenkomend met 1-3 ml product) per dier.

Varken: 20-40 I.E. oxytocine (overeenkomend met 2-4 ml product) per dier.

Paard: 40-50 I.E. oxytocine (overeenkomend met 4-5 ml product) per dier.

Hond:
Tijdens de partus: 0,5-3 I.E. oxytocine (overeenkomend met 0,05-0,3 ml product) per dier.

Na de partus: 3-10 I.E. oxytocine (overeenkomend met 0,3-1,0 ml product) per dier.

Kat:
Tijdens de partus: 0,3-1 I.E. oxytocine (overeenkomend met 0,03-0,1 ml product) per dier.

Na de partus: 1-3 I.E. oxytocine (overeenkomend met 0,1-0,3 ml product) per dier.

Toediening via intramusculaire of subcutane injectie.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Tijdens de partus zo laag mogelijk doseren.

10. WACHTTERMIJNEN

(Orgaan)vlees:

Rund, schaap, geit, varken, paard: 0 dagen.

Melk:

Rund, schaap, geit, paard: 0 dagen.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Donker bewaren in een koelkast bij 2 °C - 8 °C. Niet invriezen.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: 28 dagen.

12. SPECIALE WAARSCHUWING

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient:

In verband met mogelijke overgevoeligheidsreacties dient direct huidcontact vermeden te worden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruik tijdens dracht:

Het product wordt geïndiceerd rond het tijdstip van de partus.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij overdosering kunnen de volgende bijwerkingen optreden:

- Kortdurende vasodilatatie en bloeddrukdaling.

- Waterretentie.

- Hyperstimulatie van de uterus met verlengde en frequente uteruscontracties.

Bij uteruskramp kan de zuurstofvoorziening van de vrucht in gevaar worden gebracht.

- Beïnvloeding van de foetale circulatie.

Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd. Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

25 juli 2012

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Doos met glazen flacon(s) à 5, 10, 25 of 50 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 1442

16. KANALISATIE

UDA

